PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 62169796 A

(43) Date of publication of application: 25.07.87

(51) Int. CI

C07F 9/58 A61K 31/675 A61K 31/675

(21) Application number: 61012757

(22) Date of filing: 23.01.86

(71) Applicant:

NISSAN CHEM IND LTD

(72) Inventor:

SETO KIYOTOMO **SAKOTA RYOZO** TANAKA SAKUYA

(54) DIHYDROPYRIDINE-5-PHOSPHONIC ACID ESTER COPYRIGHT: (C)1987, JPO& Japio

(57) Abstract:

NEW MATERIAL:A compound expressed by formula I [Ar represents formula II (X1 and X2 represent H, nitro, CI, trifluoromethyl or difluoromethoxyl) or formula III; R¹WR⁶ represent H or 1W3C alkyl; Y represents alkyl in which the largest number in the carbon chain containing the carbon atom bonded to the O in the ester part is within 8W12 when counting the carbon atom bonded to the O in the ester part as the first carbon atom of the carbon chain.

EXAMPLE: Octyl

5-(2,2-dimethylpropylenedioxyphosphinyl)-2,6-dimethyl-4-(3- nitrophenyl)-1,4-dihydropyridine-3-carboxylate.

USE: A remedy for cardiovascular system diseases such as stenocardia, cerebral circulation disorder and hypertension.

PREPARATION: A compound expressed by formula IV is reacted with a com pound expressed by formula V.

99 日本国特許庁(JP)

①特許出願公開

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭62 - 169796

動Int.Cl.⁴
 識別記号 庁内整理番号
 G 07 F 9/58 7055-4H A 61 K 31/675 A B N 7252-4C A B S 審査請求 未請求 発明の数 3 (全9頁)

②特 願 昭61-12757

20出 頭 昭61(1986)1月23日

⑩発 明 者 瀬 戸 浄 智 船橋市坪井町722番地1 日産化学工業株式会社中央研研究所内

⑩発 明 者 迫 田 良 三 船橋市坪井町722番地1 日産化学工業株式会社中央研研 究所内

砂発 明 者 田 中 作 彌 埼玉県南埼玉郡白岡町大字白岡1470 日産化学工業株式会 社生物化学研究所内

⑪出 顋 人 日産化学工業株式会社 東京都千代田区神田錦町3丁目7番地1

明 網 32

1発明の名称

ジヒトロピリジン・5~ホスホン酸エステル類

2. 特許請求の範囲

(1) 一般式(1)

[式中、Arは X (X X はお互いに同一または異なり、水果原子、ニトロ基。塩果原子・トリフルオロメチル基本ジフルオロメトキン基を意味する)を意味するか。

を意味し;・

 R^1 、 R^2 、 R^3 , R^4 、 R^5 および R^4 は水素原子 と炭素数 1 ~ 5 個のアルキル基から任意に選択 されたものを意味し:

Yは、エステル部の酸素と結合した炭素原子

を炭素鎖の1番目の炭素とした場合、この酸素と結合した炭素原子を含む炭素鎖の最多の番号が8番ないし12番になるようなアルキル基を意味する。〕

で表わされる化合物。

- (2) 上記一般式(1)において R¹ . R² . R³ . R⁴ . R⁵ . R⁵ . R⁵ が水菓子たはメチル基である特許請求範囲第(1)項記載の化合物。
- (8) 上記一般式(I) においてY が炭累数 8 乃至 12 の直鎖アルキル基である特許請求範囲第(1) 項 記載の化合物。
- (4) 一般式回

(式中、R¹、R²、R³、R⁴、R⁵、R⁶ およびArは 特許請求の範囲第(1)項記載の一般式(1)の説明 と同じ意味である)で表わされる化合物と

一般式网

KH2 C=CHCO'A (W)

(式中、Yは特許請求の範囲第(1)項記載の一般 式(1)の説明と同じ意味である)で表わされる 化合物とを反応させることを特徴とする一般 式(1)

(式中、Ar, Y, R¹, R², R⁵, R⁴, R⁵, かよび R⁶ は上配説明と同意味である)で表わされる化合物の製法。

3.発明の詳細な説明

本発明は、狭心症、脳血行障害。高血圧などの循環器系疾病の改善に有効な新しいタイプの

〔式中,紅は

$$\text{Conv}_{x^a}$$

(x¹, x² はお互いに同一または異なり、水素 原子、ニトロ基、塩累原子、トリフルオロメ チル基。シフルオロメトキシ基を意味する)

を意味し、

 R^1 , R^2 , R^3 , R^4 , R^5 , R^6 は水気原子と炭素数 1 ~ 5 個のアルキル基から任意に選択されたものを意味し;

Yは、エステル部の酸果と結合した炭素原子を炭素質の1番目の炭素とした場合、この酸果と結合した炭素原子を含む炭素質の最多の番号

1.4 - ジヒドロピリジン誘導体に関する。

本発明者らは、狭心症、脳血行障害、高血圧などの循環器系疾病改善作用を有する新規な化合物を探索した結果、一般式(I)

が 8 番ないし1 2 番になるようなアルキル基を 意味する。〕

で表わされる化合物が優れた降圧作用を有することを見い出して本発明を完成した。一般式(I)で表わされる化合物は 1 個以上の不整炭素原子を有するが、本発明は、これらの光学異性体の全てを包含する。

一般式(I)の各置換基について更に詳しく説明 する。

R¹ 、R² 、R⁵ 、R⁴ 、R⁵ および R⁴ の例を挙げると、水果原子、メチル、エチル、ロープロピル・イソプロピル等があり、就中、水果、メチルが望ましい。

Yについて更に説明する。・

エステル部の酸累と結合した炭果原子を炭累 類の1番目の炭累とした場合、この酸累と結合 した炭累原子を含む炭素類の最多の番号が8番 ないし12番になるようなアルキル基の例を下 記した。(なお、例示した各アルキル基の次に 最大の番号を配入した()を付した。) $+(CH_2)_4CH(CH_5)_2(8), -(CH_2)_7CH(CH_2CH_8)_2(10),$

-(CH2) (CH(CH2CH2CH3)2) (12),

-CH(CH₂)₈ CH₈ (10), 直鎖の炭素数 8 から12 のアルヤル。 (CH₂)₂ CH₈

〔(注) 念の為、最多の番号の計算法の一例を下 記した。

であり、 4 < m < n

て55 とした場合、最多の番号は (n+1)である。 これらアルキル芸のりち、直鎖の炭素数 8 か 5 1 2 のアルキル芸が好ましい。

特開昭 6 0 - 2 4 8 6 9 3 号に記載された極めて広範なクレームの中に本発明化合物の一部が包含されているが、Y部分のアルキルエステルに関してはエステル部のエーテル型酸素原子

(式中、Yは上配説明と同じ意味である)
で表わされる 5 - アミノクロトン般誘導体を適当な不活性溶媒中で反応させて合成することができる。

化合物回は一般式闸

$$\begin{array}{c|c}
R & R^{1} \\
R & 0 \\
R & R^{2}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
0 \\
PCH_{2}COCH_{5}
\end{array}$$
(M)

(式中 R¹ ~R²は上配説明と同じ意味である) で表わされるアセトニルホスホネート跨導体と 一般式 ArCHO(Ar は上配説明と同じ意味)で表 わされる芳香族アルデヒド勝導体との反応から 得ることができ,反応系内で生成させてもよく。 必ずしも単離する必要はない。

不活性溶媒とは、メタノール、エタノール、プロパノール、イソプロパノールなどのアルコ

本発明化合物は一般式団

(式中・Ar . R¹ . R² , R⁵ , R⁴ . R⁵ , R⁶ は上記 説明と同じ意味である)

で表わされるα-アセチルスチリルホスホネート誘導体と一般式伽

ール系容媒・ 12 - ジメトキシエタン、THFなどのエーテル系容群、ペンゼン、トルエン、キシレンなどの芳香族炭化水果系容群、 アセトニトリル、ペンゾニトリルなどのニトリル系溶媒、 D A M 、 D M F 、 N - メテルピロリドンなどのアミド系容媒、 D M S O やスルホランなどのスルホキシド系容媒、 酢酸エチルヤグチロラクトンなどのエステル系容媒の他にビリシンなども利用することが可能である。

反応は、 室温 ~ 2 0 0 ℃ の間、 好ましくは 6 0 ~ 1 4 0 ℃ の間で、 1 時間 ~ 1 0 0 時間、 好ましくは 5 時間 ~ 2 0 時間加温するととによって行なわれる。

また, 本発明化合物は一般式(V)

で表わされる l 4 - ジヒドロビリジン - 3 - カルポン酸酵場体を出発原料とし、カルポン酸部

分を破クロリド、酸無水物、活性エステルまたは活性アミドなどの活性な中間体に誘導したのち、一般式 Y-OH (Yは上記説明と同じ意味である)と、必要がある場合は脱ハログン化水素剤(三級アミン例をは、トリエテルアミン。ピリンン等)またはエステル化に用いる一般的独媒の存在下、反応させることによって合成することができる。

本発明化合物は、後配の降圧試験の結果から明らかなように血管拡張作用があるので低乳動物の狭心症、脳血行障害、高血圧症等の循環器 系疾病の治療に有用である。

本発明化合物を、上記治療の目的に使用する場合、この種のジェドロビリジン類と、薬学的に、または獣医学的に許容可能の希釈剤または担体とからなる薬学的または獣医学的組成物に形成される。

これらの組成物は経口投与に適した形たとえば錠剤またはカブセル剤、経皮投与に適した形たとえば軟膏または湿布剤、吸入剤に適した形

- 11 -

皮投与による1日当りの投業量は同様に、体重1 は9 当り活性成分 0 0 0 1 ~ 1 0 0 9 である。また、膣、直肠等内に坐薬の形で投与する場合の1日当りの投薬量は、体重1 は3 当り活性成分 0 0 1 ~ 2 0 0 9 、好ましくは 0 0 0 5 ~ 1 0 0 9 である。吸入剤の活性成分の含有量は 0 1 ~ 1 0 9 好ましくは 0 1 ~ 2 多である。これら1日当りの投薬量を必要に応じて、1日当り2回以上に分けて投与することができる。

本発明化合物を含有する上記組成物は、常法で製造することができ、かつ常用の賦形剤を配合することができる。

(試験例。 実施例。 製剤例)

以下に本発明を試験例、実施例かよび製剤例によりさらに具体的に説明するが、本発明の範囲はこれらによって限定されるものではない。 試験例1 降圧試験

自然発生高血圧ラット(SBR)に対し、被 検化合物を経口投与し、血圧は尾動脈から非観 血的に測定した。血圧の変化を投与前に対する たとえばスプレーに適したエアロゾルまたは密 被、非経口投与に適した形たとえば注射剤とし て使用するのに適した無関の水溶液剤、または 肛門または腱、直腸等内に使用するのに適した 坐剤の形で使用することができる。

本発明化合物を含有する上記組成物は、全組成物の重量に対して、本発明化合物を約 0.1 ~9 2 5 5 6 好ましくは約 0.5 ~ 9 5 5 を含有する。

本
第明化合物にまたは本
第明化合物を含有する
組成物に加えて、他の
薬学的にまたは
獣医学的
に活性な
化合物を含ませることができる。
また、これらの組成物は
本
発明化合物の
複数を
含ませることができる。

本発明化合物を含有する薬物の1日当りの投業量は、治療する症状の種類と程度および個人差(年令、性別、感受性等)によって差がある。舒脈内投与による1日当りの投薬量は、体重1以当り活性成分0001~10零、好ましくは00005~1零である。経口投与および経

- 18 -

変化として表 1 に示した。

表 1

	被検化合物 のエステル	投与量	投机	・後の!	血圧変化	七(多)
	部 (Y)	(=g/kg)	2時間	4時間	6時間	8時間
(特開昭60	-CH ₈	20	22	18	11	.1
-248693 号に例示の 化合物)	-CH < CH2	20	. 17	24	17	1
	-(CH ₂) ₅ CH ₅	20	7 :	21	11	6
(本発明の) 化合物	-(CH ₂),CH ₃	10	52	5 9	41	51
7611480 °	-(CH ₂) ₈ CH ₅	1 0	59	57	5 5	3 D
	-(CH ₂),CH ₅	5	19	3 0	5 5	26
	-(CH ₂) ₁₁ CH ₅	5	10	16	2 3	11

以上のように、アルキル基例の炭素額が6以下と8以上では明らかな活性の違いが認められ

る。 8 炭素鎖~ 1 2 炭素鎖のアルキルエステルでは降圧効果が著しく強く、その効果の持続時間も長い。

試験例 2. 毒性試験

4 週令の雄性 ddy 系マウス 5 匹化、核検化合物が固体の場合は 0.5 多 - M C 水溶液に、核検化合物が曲状物の場合は 2 0 多 ク レモフォ ア水溶液に溶解して 1 % 多液とした。 胃ゾンデで経口投与して 7 日間観察した。 実施例 & 4 , 7 , 1 0 , 2 6 の化合物については 1 5 0 % /kg の楽量に 3 いても死亡例を認めなかった。

突施例 1.

α-アセチル-(3-ニトロスチリル)-ホスホン酸 22-ジメチルブロピレン環状エステル10月と3-アミノクロトン酸 オクチルエスチル0.64月をトルエン20世代容解し10時間 遺死した。被圧下容棋を留去し、残査をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(容離液; 酢酸エチル)に付して5-(22-ジメテルプロピレンジオキシホスフィニル)-26-ジメ

- 15 -

密物をう過して除いた。ろ液は氷冷して35% 塩酸で酸性にすると要記化合物が黄色固体として沈殿するのでこれをろ取して真空乾燥した。 得量103%(収率95%)。 mp 217 − 219℃(DMF-アセトニトリルから再結)。 参考例2

5 - (22 - ジメチルブロピレンジオキシホスフィニル) - 26 - ジメチル - 4 - (3 - ニトロフェニル) - 14 - ジヒドロピリジン - 5 - カルボン酸の光学分割

 チル・4 - (3 - ニトロフェニル) - 14 - ジ ヒドロピリジン - 5 - カルポン酸 オタチルエ ステルを得た。

以下夹施例で同様な方法で実施例2~15。 18~35の化合物を得た。表2~6に収率。 性状及びマススペクトルデータを記載した。 発達例1

5 - (2 2 - ジメチルプロピレンジオキシホスフィニル) - 2 6 - ジメチル - 4 - (3 - ニトロフェニル) - 1,4 - ジヒドロピリジン - 3 - カルボン酸の合成

実施例1と同様な方法で合成した5-(22-ジメチルプロピレンジオキシホスフィニル)
-26-ジメチル-4-(3-ニトロフェニル)
-14-ジヒトロピリジン-3-カルボン酸
2-シアノエチルエステル128/をエタノール500 配に加熱密解し、5 多水酸化ナトリウム水溶液25 配を加えて室温で10分間境拌した。溶媒を減圧下留去後、残査に水300 配とアセトニトリル30 配を加えて加熱容解し、不

- 16 -

拌しながら5 多塩酸を加え、 数黄色固体として
(-) - 5 - (22 - ジメチルプロピレンジオキン
ホスフィニル) - 26 - ジメチル・4 - (5 ニトロフェニル) - 14 - ジヒドロピリジン・
3 - カルポン酸を得た。

 $[\alpha]_{D}^{20} = -127^{\circ} (c=0.80, DMF)$

同様でして n (+) - フェネチルアミンとの塩 (mp 2 5 0 ~ 2 5 2 °C) から(+) - 5 - (2 2 - ジメチルプロピレンジオキンホスフィニル) - 2 6 - ジメチル・4 - (3 - ニトロフェニル) - 1 4 - ジヒドロピリジン - 3 - カルボン酸を得た。 [α]²⁵ = + 100° (c=080, DMF)

実施例14

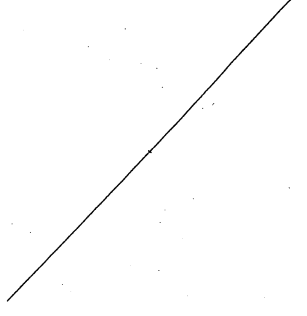
参考例2で得られた(-) - 5 - (22 - ジメチルプロピレンジオキシホスフィニル) - 26 - ジメチル - 4 - (3 - ニトロフェニル) - 14 - ジヒドロピリジン - 3 - カルボン酸 4 2 2 号を D M F 1 0 以に 密解し提拌しながら塩化チオニル 1 1 0 μ4 を加えた。 室温で 1 0 分間提拌したのちー3 0 ℃に 冷却し、 ローデカノール 316

♥のDMF 静液2 wを加えて3 D 分間攪拌した。 虽然に戻して 4 時間投拌したのち反応液を水 1 0 **或に注ぎ、酢酸エチル20 或で2回抽出した。** 有機層は無水 Na, 804 で乾燥したあと、 落蝶を留 去し残査をシリカゲルカラムクロマトグラフィ - (溶離放; 酢酸エチル: エタノール=9:1 ½) に付して(-) - 5 - (22 - ジメチルプロピ レンジオキシホスフィニル) - 26 - ジメチル - 4 - (3 - ニトロフェニル) - し4 - ジヒド ロビリジン・5 - カルポン酸ローデシルエステ ν 0. 2 6 P (4 6 %, [α]_p²⁵=-55.9°: c=0.67. EtOH)を得た。

实施例17.

各考例1と2で得られた(+)-5-(2,2-ジ メチルプロピレンジオキシホスフィニル). - 2. 6 - ジメチル - 4 - (5 - ニトロフェニル) -1.4 - ジヒドロビリジン - 5 - カルポン酸 422 撃を出発原料として実施例16と同様な方法で (+) - 5 - (22 - ジメチルプロピレンジオキシ ホスフィニル) - 26 - ジメチル - 4 - (3 -

ニトロフェニル) - 14 - ジヒドロピリジン -5 - カルポン酸n-デシルエステルQ358(6 2 %, [a] =+552°:c=062, EtOH) を得



五	`*	" ×	>	政策	供	M8;E/e(過無光)	
		ı	בט (בט) -	YX	黄色图符	412(100), 512(78)	
-	2	11	(CB2 /) CB3	•	mp 104~10€C	mp 104~106C 532(73), 534(11, Mt)	
		.;		2 6	無的固存	412(38) 486(100)	
8	ш	3	•	?	mp 79-81°C	523(3, M ⁺)	
\vdash				7.9	無色陋存	340(17) 412(100)	
•	3	3		•	型 118℃	520(54), 557(9, M ⁺)	
	Ş		no (110) -	0 7	黄色固体	426(100), 531(49),	
•	101	# :	-(CR2)8CR3	.	mp 84°C	548(7, M ⁺)	
-		;	•	2 4	無色固体	426(100) 534(21)	
c .	3	3		•	ար 111¢Ը	571(4, M ⁺)	
•	ı	5	- HU - (- HU) -	8.5	4 4	239(22), 514(29),	
_ •	=	2	Eura/ Luni	;	文的窗块窗	545(100), 542(5, M ⁺)	

					,			
MB; Pe (強度比)	黄色固体 440(100), 545(51) mp 107~108℃ 562(10, 14*)	440(73) 514(100) 551(5, 14)	440(100), 534(16), 551(14, M+)	340(24) 440(100) 548(84) 585(5, 14*)	440(100), 568(13), 583(35, 14 ⁺ -2)	468(100), 573(34), 590(7, 11 ⁴)	468(180), 542(54), 579(6, 14+)	135(100), 500(12), 486(46), 613(2, 12 ⁺)
#	3体 ~108℃	黄色油状物	黄色油状物	弃	**	黄色苗状物		a 体 C
型	黄色固体 型 107~10	¥ ⊕#	#< ⊕	無色団体	黄色圆条	#¥ #⊕		無色固体 町 86℃
致多	14	3.4	99	99	5.5	3.0	3.4	77
×	5H24(ZH2)-	,	,		•	-(CH ₂) ₁₁ CH ₃	•	•
*×	Ħ	70	Ħ	70	ж	ш	7 '0	70
*	₹ON	. Н	70	3	CF.	NOz	#	70
英例循系	7	8	٥	10	Ξ	12	£.	14

奥施例系	Y	政策	中	M8; 1% (強度比)
2.1	-(CH ₂), CH ₃	4 6	黄色固体 mp 55℃	214(32), 440(100), 559(17, M ⁺)
2.2	-(CH ₂),1 CH ₃	11	黄色油状物	458(56), 468(100), 587(29, ht ⁺)

		盤の布曳箱来	
 CH3	O'N I O	CH OVE COS X	

-		MB; %(協照书)	140/01/ (004/01/	39 mp 154-156 C 587(37, 14 ⁺)		58 A D M F 582(100) 441(62) mp 203~205°C 559(24 M+)	04/400/ 170/01/	32 NOTE TO 01(100, 436(23), 12 III) 149~150°C 494(15), 615(9)	
		執	サ田・中	スロロチ 8D 154~156℃	自存田存	人口里等 目 203~205℃	4 年 4	149~150℃	
	養益	Ê		6. 10		ю ж		5.2	
		×		2 3 - (CH ₂), CH ₃		2 4 - (CH ₂), CH ₈		25 -(CH ₂) ₁₁ CH ₃	
		米語党 角		23		2.4	`	25	
_	9	le		_					
NS: P (路服光)	,	344(73), 440(98),	545(100), 562(17, MT)	358(68) 454(96)	559(100), 576(17, 14+)	81(100), 573(41),	590(7, 14°)		-
年		黄色苗状物		•		•			
以 8	B	4.7		5 3		5.4			
>		-(CH2), CHB 47 #		-(CH2)BCH5		-(CH2),CH3			
	- 1		ſ	_	T		7		

ŀ	ĺ					
	×	X	权格(多)	₩	#	MS; 7。《強服比)
	Ę,	OCHY - (CH2), CH3	6.2	黄色苗状物	I	378(12), 440(100), 583(9, M ⁺)
	16 NO ₂ B	•	4 6	(α) 30 559° (c=0.67, ΕτΟΗ		
- 1	17 NO ₂ H	,	6.2	(a)38=+532° (c=062, Btob	+5 32°	

--1055---

類の合成結果

	政员
E E	
ZI	ы
ਉ	
H U	χ,
	χ
	突网络龙
	-

20

NO2

Ħ

NO2

9

Ħ

NO2

	盤の布民結束	
CH ₃	1.00 J. d. 00 J.	

MS; Ng (強度比)	412(100), 512(66), 534(11, 14)	440(100) 545(60) 562(11, M ⁺)	426(100) 531(55) 548(11, M ⁺)	440(100), 516(14),
MS	412(1	440(1	426(1	440(100)
#	黄色油状物	17 黄色苗状物	黄色油状物	表 黄色 曲状物
#1	無	₩	#X €9	
录 第	28	11	22	9 9
X	-(cH2), CH3	-(CH2), CH3	-(CH ₂), CH ₃	'HO'('HO)-
×	Ħ	щ	Ħ	70
x x	ZON	27 NO ₂	Z 8 NOZ H	70 70
发 館 色 角	2.6	27	28	29

製剤例1:袋剤

成分(1000錠)

実施例1の化合物 の塩価塩			5.	G	(9)
乳糖	1	9	0.	0	
コーンスターチ		7	5.	0	
数結晶 セルロース		2	5.	0	
メチルセルロース			3.	0	
ステアリン酸マグネシウム			2.	0	_

上配成分分量を計り、V型混合機に入れ。均 一に混合する。この混合粉末を直接打鈴法で袋 剤とする。一錠当たりの重量は 5 □ 0 町である。

製剤偶2:カブセル剤

成分(1000歳)

ステアリン酸マグネシウム	5
微結晶セルロース	1 4 5
コーンスターチ	1 4 5
実施例1の化合物 の塩酸塩	Ś (
20,000	

米路路	~	×	*	双 图	サ、、	M8; % (強度比)
3.0	S O NO ₂ H	Ħ	(-#CH,), CH,	4.2	4.2 黄色油状物	440(100), 545(59), 542(12 14)
3.1	3 1 NO ₂ H	Ħ	-(CH ₂), CH ₅	31,	東色固体 円27~128℃	426(100), 531(46), 548(7, 14 [†])
3.2	3.2 NO ₂	m	-(CH ₂), CH ₈	3.8	黄色圆体 mp 125℃	412(100), 517(46) 534(8, M ⁺)

上記成分分量を計り、V型混合機に入れ、均 一に混合する。この混合粉末を硬カプセルに充 填する。1カプセル当りの内容物は3<u>0</u>0**%で** ある。

製剤例3:シロップ剤

成分(2%液)

実施例1の(合物 の塩飲塩			2.	Q, I	(F)
自 糖	•	٠.	3	O.	0	
グリセリン		• • •		5.	0	
香 珠 剤				0.	1	
965 = 4) - N	·	1	O.	0	
p - オキシ安。	息香酸メチル	•		0.	Đ	5
蒸 留 水		全量100	. 0	•	K す	る量
			_	-	٠.	

白糖をよび実施例1の化合物の塩酸塩を60 ♪の弱水に啓解した後、冷却後、グリセリンか よびエタノールに搭解した香味剤磨液を加えた。 ついでとの混合物に水を加えて全量1000~

製剤例4:粉 刻

実 施	例1の化合物 の塩酸塩		ĩ.	0	(5)
\$L	糖	8	8.	0	
敬拮	晶セルロース	1	o.	0	
メチ	ルセルロース		1	0	
-		 n	_	_	-

上記の成分分量を計り、V型混合機に入れ均一に混合した。

特許出願人 日産化学工業株式会社